

Pisz, dnia 18.11.2020 r.

Działając w trybie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843,) zamawiający udziela odpowiedzi na pytania o wyjaśnienie siwz oraz modyfikuje załącznik nr 5 (wzór umowy)

1. Czy Zamawiający w pozycji 294 pakiet 2 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

Czy w pakiet 2 poz. 22. (Makrogol 4000 - 64,000g ,sodu siarczan bezwodny - 5,700 g ,sodu wodorowęglan - 1,680 g ,sodu chlorek - 1,460 g ,potasu chlorek - 0,750 g x 48 sasz. a 74 g proszek do sporządzania roztworu doustnego) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 1200 opakowań? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta. Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!* Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1): • PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania jelita o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita • Aby osiągnąć oczyszczenie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku: · łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu) · lepszym smaku (cytrynowy smak) · lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

Odp. Nie, zamawiający nie wyraża zgody

1. Czy zamawiający poz 2. pakietu 18 dla wskazanego Bebiko1 płyn 90ml uznaje za równoważne mleko Nan optipro plus 90 ml ? Jeżeli tak – czy wyraża zgodę na przeliczenie opakowań zbiorczych po 32szt ?

Odp. Nie, zamawiający nie uznaje. Nie wyraża zgody

2. W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie o równoważności mleka w pytaniu 1 proszę o uzasadnienie

Odp. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia

3. Czy zamawiający poz.3 pakietu 18 dla wskazanego Bebiko 2 350 g uznaje za równoważne mleko proszek NAN OPTIPRO 2 350g proszek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 3 proszę o uzasadnienie.

Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia

4. Czy zamawiający poz.6 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon 1 Pronutra 350 g uznaje za równoważne mleko proszek NAN OPTIPRO 1 350g proszek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 3 proszę o uzasadnienie.
Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
5. Czy zamawiający poz.7 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon 1 Pronutra 800 g uznaje za równoważne mleko proszek NAN OPTIPRO Plus 1 PUSZKA 800g proszek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 5 proszę o uzasadnienie.
Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
6. Czy zamawiający poz.8 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon 2 Pronutra 350 g uznaje za równoważne mleko proszek NAN OPTIPRO 2 350g proszek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 3 proszę o uzasadnienie.
Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
7. Czy zamawiający poz 9. pakietu 18 dla wskazanego Bebilon HMF x50 torebek 2,2 g uznaje za równoważne : wzmacniacz mleka kobiecego PRE NAN FM85 Sasz (70x1g) ?
Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
8. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby wskazane w pakiecie 25 pozycja 10 opakowania zbiorcze ilości 50 szt wyraża zgodę na zamianę na 70 szt. ?
Odp. W pakiecie 25 nie ma pozycji 10. Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi
9. Czy zamawiający poz.10 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon Nenatal Home proszek 400 g. uznaje za równoważne mleko proszek PRE NAN 400g proszek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 9 proszę o uzasadnienie.
Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
10. Czy zamawiający poz 11. pakietu 18 dla wskazanego Bebilon Nenatal Premium z Pronutra płyn 70 ml uznaje za równoważne mleko PRE NAN 70 ml ? Jeżeli tak – czy wyraża zgodę na przeliczenie opakowań zbiorczych po 32szt ?
Odp. Nie, nie uznaje.
11. W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie o równoważności mleka w pytaniu 10 proszę o uzasadnienie
Odp. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
12. Czy zamawiający poz.12 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon Nenatal Premium Pronutra proszek 400 g. uznaje za równoważne mleko proszek PRE NAN 400g proszek ? W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 12 proszę o uzasadnienie.
Odp. Nie, nie uznaje. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia
13. Czy zamawiający poz 16 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon HA1 Proekspert płyn 90ml uznaje za równoważne mleko NAN OPTIPRO H.A. 1 90 ml ? Jeżeli tak – czy wyraża zgodę na przeliczenie opakowań zbiorczych po 32szt ?
Odp. Nie, nie uznaje.
14. W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie o równoważności mleka w pytaniu 13 proszę o uzasadnienie.
Odp. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia

15. Czy zamawiający poz 17 pakietu 18 dla wskazanego Bebilon HA1 Proekspert płyn 90ml uznaje za równoważne mleko NAN OPTIPRO H.A. 1 90 ml ? Jeżeli tak – czy wyraża zgodę na przeliczenie opakowań zbiorczych po 32szt ?

Odp. Nie, nie uznaje.

16. W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie o równoważności mleka w pytaniu 15 proszę o uzasadnienie.

Odp. Zamawiający nie ma wymogu uzasadnienia

-
1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Pakiecie 10 poz. 6-12 oraz pakiecie nr 26** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

2. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie 10 poz. 6-12 oraz pakiecie nr 26** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 10 poz. 14** drotaverinum ze względu na zmianę dystrybutora leku?

Odp. Nie, nie wyraża zgody

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 10 poz.24** leku Roxithromycin 0,05g x 10 tabl.do sporz. zaw. do oddzielnego pakietu ze względu na planowane zakończenie produkcji leku?

Odp. Nie, nie wyraża zgody

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie nr 10 poz. 32** insuliny glargine w postaci wstrzykiwaczy Solostar ?

Odp. Tak, wyraża zgodę

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pakiecie nr 10 poz. 34** leku adenosine w postaci fiołki ?

Odp. Tak, wyraża zgodę

-
1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 20 poz. 26 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 113,9 g aminokwasów, elektrolity, 110 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1420 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N12E 1500 ml? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odp. Nie, nie dopuszcza

2. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 20, poz. 25 produkt o najwyższej zawartości białka spośród wszystkich dostępnych worków trójkomorowych na rynku, produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 151,9 g aminokwasów, elektrolity, 146,7 g glukozy oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 1900 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N12E 2000 ml? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odp. Nie, nie dopuszcza

3. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 20, poz. 24 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, worek trójkomorowy, zawierający 89 g aminokwasów, elektrolity, 280 g glukozy oraz

emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii całkowitej 2280 kcal, do wklucia centralnego – Olimel N7E 2000 ml? Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odp. Nie, nie dopuszcza

Pyt. 1. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 41

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści

pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odp. Nie, zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 1, pakiet nr 5

Jako producent szczepionek wymienionych w pakiecie nr 5, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy dla tych pakietów: do 4 dni roboczych.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza ze względu na to, że Wykonawca jest producentem ale nie wymaga

Pytanie 2, pakiet nr 5

Jako producent szczepionek wymienionych w pakiecie nr 5, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zrezygnowanie z dostaw na „CITO” dla tego pakietu.

Odp. Zamawiający dopuszcza rezygnację z dostaw na CITO dla tego pakietu, ponieważ w pakiecie nie znajdują się leki ratujące życie

Pytanie 3, pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza jeśli Wykonawca, który jest jednocześnie wytwórcą asortymentu w celu wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu określonego w art.22 ust.1 ustawy PZP, dotyczącego kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej przedstawi „Zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego” wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego?

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza

1. Czy można wycenić lek *metamizolum* (pakiet 2 pozycje 259 i 260) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga

2. Czy można wycenić lek dexamethason tabletki (pakiet 11 pozycja 29) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

Odp. Wyrażamy zgodę

3. Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycje 261 i 262 wymaga stabilności fizyko-chemicznej 24 - godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL (wlewy) ?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 8 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Nakłuwacze z ostrzem typu igła o rozmiarze 21G 1,8mm?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 2 poz. 293 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zmianę wielkości opakowań zgodnie z działem III pkt 15 ppkt 1) z wyłączeniem substancji recepturowych

4. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zamawiający określił sposób przeliczenia w Dziale III pkt 15 ppkt 1) siwz

5. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp. Zamawiający określił sposób przeliczenia w Dziale III pkt 15 ppkt 8) siwz. Zamawiający dopuszcza umieszczenie informacji pod pakietem

6. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza

Dotyczy: pakietu 1 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby substancja czynna Ciprofloxacin była zawieszona w roztworze NaCl oraz aby preparat nie zawierał w swoim składzie glukozy jako substancji pomocniczej?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 2 i 4. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 2 i 4. Czy zamawiający wymaga opakowanie KabiPack?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga opakowania typu KabiPack z bezpiecznymi dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji, z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 7. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 7. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 61. Czy Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odp. Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Dotyczy: pakietu 1 poz. 76. Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów ?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 57 i 58. Czy zamawiający wymaga aby produkt po rozcieńczeniu posiadał Chemiczna i fizyczna stabilność produktu leczniczego 24 h w temperaturze 25°C ?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 2 poz. 265 i 266. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 9 poz. 19. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 9 poz. 19. Czy zamawiający wymaga opakowanie KabiPack?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 12 poz. 30. Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów ?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 24 poz. 13. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 24 poz.13. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 1,2,3,4,5,6,7. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 1,2,3,4,5,6,7. Czy zamawiający wymaga opakowanie KabiPack?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 8 i 9. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odp. Tak, zamawiający wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 10. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 11 i 12. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 13. Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odp. Tak, zamawiający wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz 18. Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożyłne propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów ?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 19. Czy zamawiający wymaga aby produkt po rozcieńczeniu posiadał Chemiczna i fizyczna stabilność produktu leczniczego 24 h w temperaturze 25°C ?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 76. Czy Zamawiający dopuści aby dawki leku Propofol 1% oferowany był w opakowaniu typu ampułka ?

Odp. Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Dotyczy: pakietu 22 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści aby dawki leku Propofol 1% oferowany był w opakowaniu typu ampułka ?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 12 poz. 30 . Czy Zamawiający dopuści aby dawki leku Propofol 1% oferowany był w opakowaniu typu ampułka ?

Odp. Podtrzymujemy SIWZ

1. Do treści §1 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §3 ust. 3 następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp. Nie wyrażamy zgody. Umowa pozostaje bez zmian

2. Do treści §2 ust.14 projektu umowy prosimy o dodanie sentencji zgodnej z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Tak , zamawiający doda taki zapis we wzorze umowy (załącznik do pytań i odpowiedzi)

3. Do §6 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie §6 ust.5 wzoru umowy ograniczającego uprawnienia Wykonawcy wynikające w razie zwłoki Zamawiającego w realizacji zapłaty wynagrodzenia, z uwagi na jego sprzeczność z obowiązującym prawem w związku z art. 83 i art. 87 Konstytucji RP, a także nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj., art. 58 § 1 i 3 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (dalej: k.c.) oraz art. 3531 k.c. a także przepisów wskazanych w art. 13 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (dalej: UoTZ)? Zgodnie z art. 83 Konstytucji RP „Każdy ma obowiązek przestrzegania prawa”. Adresatem tego przepisu jest każdy podmiot, tzn. każda osoba fizyczna, osoba prawna oraz podmioty nie posiadające osobowości prawnej. Zgodnie zaś z art. 87 „źródłami powszechnie obowiązującego prawa Rzeczypospolitej Polskiej są: Konstytucja, ustawy, ratyfikowane umowy międzynarodowe oraz rozporządzenia.” Dotyczy to również Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej. Art. 83 Konstytucji RP nakłada na każdego generalny obowiązek przestrzegania prawa Rzeczypospolitej Polskiej, natomiast sankcja za naruszenie tego obowiązku precyzowana jest w przepisach ustawowych. Ustawa o terminach zapłaty w transakcjach handlowych jako ustawa ma charakter powszechnie obowiązujący, a ponadto jej zapisy mają w przeważającej mierze charakter bezwzględnie obowiązujący, a zatem nie mogą być ograniczane na podstawie czynności prawnej. Stąd zapis z §6 ust 5 wzoru umowy będzie nieważny jako sprzeczny z art. 3531 k.c. w zw. z art. 58 § 1 i 3 k.c. w zw. z art. 14 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Zwrócić wypada również uwagę na art. 13 UoTZ wskazujący wprost na nieważność postanowień umownych wyłączających uprawnienia wierzycieli wynikające z tej ustawy.

Odp. Nie wyrażamy zgody

4. Do §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego ze zwłoką za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odp. Nie wyrażamy zgody

5. Do §8 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odp. Tak , zamawiający doda taki zapis we wzorze umowy (załącznik do pytań i odpowiedzi)

Pytanie 1 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów, Zamawiający wymaga w pakiecie 19 w pozycjach 20,21 preparatu Mannitol 15%, który posiada bardzo dobre cechy funkcjonalne/ fizykochemiczne - ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C.? Istotnym z punktu widzenia stosowania w warunkach szpitalnych jest to, że przechowywany w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania, co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Ponadto produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu. W konsekwencji stosowanie tego produktu jest wygodniejsze dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejsze dla pacjentów. W przypadku pozytywnej odpowiedzi Zamawiającego w powyższej sprawie prosimy o wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 2 Czy Zamawiający w pakiecie 19 pozycja 5,11,12,24,25,27 wymaga, aby płyn podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia?

Odp. Zamawiający nie wymaga

Pytanie 3 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów, a także o zachowanie zasad możliwie najszerzej konkurencji Zamawiający w pakiecie 19 w pozycjach 5,11,12,24,25,27, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji odpadów – tj. opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi Zamawiającego w powyższej sprawie prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odp. Nie, nie wyraża zgody

Pytanie 1: "Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający wprowadził w zakresie pakietu nr 2 poz. 187 wymóg "przezroczystości butelki"?

Odp. Wymagamy preparatu kompatybilnego ze sprzętem, który posiadamy. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2: "Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SIWZ w zakresie pakietu nr 2 poz. 187: ""sewofluran płyn wziewny o zawartości wody od 0,03%-0,1%""?

Odp. Wymagamy preparatu kompatybilnego ze sprzętem, który posiadamy. Zgodnie z SIWZ

1. Prosimy o wyłączenie Pakietu nr 8 z obowiązku dostaw na „cito” realizowanych poza dniami roboczymi.

Odp. Zamawiający przychylił się do prośby, gdyż nie jest to lek. Zamawiający umieszczając taki zapis w SIWZ miał na myśli, że dostawy na „Cito” dotyczą tylko leków.

2. Dotyczy par. 5 ust. 1 umowy dla pakietu 8 (paski do oznaczania glukozy i nakłuwacze): Prosimy o zgodę na zamieszczanie informacji, których Wykonawca nie jest w stanie zamieścić na fakturze, na dokumencie WZ dostarczonym wraz z fakturą.

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie wymaga.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19 pozycji 44 oraz pozycji 45 oraz utworzenie osobnego pakietu na te dwie wskazane pozycje, z jednoczesnym ustaleniem kwoty wadium?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 fiol. roztwór do wstrzykiwań i infuzji w pakiecie nr 2, poz. 273 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 fiol. roztwór do wstrzykiwań i infuzji w pakiecie nr 2, poz. 273 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 fiol. roztwór do wstrzykiwań i infuzji w pakiecie nr 2, poz. 273 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 fiol. roztwór do wstrzykiwań i infuzji w pakiecie nr 2, poz. 273 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

9) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

10) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

11) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

12) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml - 2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

13) Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 44 (Bupivacainum hydrochloridum 5 mg/ml - 4 ml x 5 amp. r-r do wstrzyk.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 1 poz. 76. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 22 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 12 poz. 30 . Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana?

Odp. Dopuszcza, nie wymaga

Dotyczy: pakietu 19 poz. 19. Czy zamawiający dopuści opakowanie typu Fiolka?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 2

Pytanie 1

Zwracamy się do Państwa z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. 299 z Pakietu 2 „Wapno sodowane” i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Jako dystrybutor medycznego wapno sodowanego jesteśmy w stanie zaproponować Zamawiającemu konkurencyjne warunki na zakup Wapna medycznego nie będącego lekiem mając również na uwadze środki publiczne, którymi operuje Zamawiający oraz zasady zachowania uczciwej konkurencji

Odp. Nie, zamawiający nie przychylił się do prośby

Pytanie 2

W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopeę Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna. Chłonności minimum 120 do 170 L/kg które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odp. Tak, zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 poz. 299 dostarczone było wapno medyczne

Pytanie 3

W przypadku wyrażenia zgody na wydzielenie Pakietu 2, poz. 299, czy dla nowoutworzonego pakietu Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego? Wapno sodowane jest wyrobem medycznym nie zaś lekiem i do jego sprzedaży nie jest wymagane posiadanie w/w zezwoleń. Wykonawca przedstawi oświadczenie o braku konieczności posiadania w/w dokumentów.

Odp. Zamawiający nie wyraził zgody na wydzielenie

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odp. Zamawiający zawarł informację związaną z siłą wyższą (a taką jest Covid-19) we wzorze umowy § 13. Poza tym w sprawach nieuregulowanych w umowie zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenia kar umownych wynikających z §8 ust. 1.1 wzoru umowy do 0,5%?

Odp. Nie, zamawiający nie wyraża gody

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 2 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

2. Czy w Pakiecie 2 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odp. Nie, zamawiający nie wymaga

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odp. Zamawiający wymaga leku przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 290 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Pakiecie 2 poz. 290 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

7. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych, które mogą być przechowywane w szerokim zakresie temperatur 4-40°C. Zwracamy uwagę, że żadne istniejące paski testowe do glukometrów nie powinny być przechowywane w lodówce ze względu na możliwą inaktywację enzymu obecnego w paskach.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

8. Czy z uwagi na fakt, że korzystanie z dużej pojemności pamięci glukometru będzie bezcelowe w warunkach pracy Zamawiającego – gdyż Zamawiający stosuje te same glukometry u wielu różnych pacjentów, a **wyniki zapisane w pamięci takiego urządzenia nie są w żaden sposób przypisane do konkretnych pacjentów**, zatem wsteczne przeglądanie starszych wyników będzie pozbawione sensu - Zamawiający dopuści glukometry o pojemności pamięci wynoszącej 450 wyników?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

9. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD. Wyznaczenie konkretnego enzymu Mut. Q-GDH przez Zamawiającego ogranicza konkurencję do wyrobów firmy Roche i nie jest powiązane z określoną wartością dodaną, którą wprowadzałyby taki enzym w stosunku do pasków z enzymem GDH-FAD.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

10. Czy Zamawiający dopuści igły o średnicy 28G i głębokości nakłucia 1,8 mm, również do stosowania poniżej 1. roku życia?

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza

Załącznik do odpowiedzi:

Załącznik nr 5

UMOWA (wzór)

zawarta w dniu pomiędzy Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Szpitalem Powiatowym w Pisz, 12-200 Pisz, ul. Sienkiewicza 2, zwanym dalej „szpitalem”, NIP: 8491373268, REGON 790316961 zwanym w treści umowy ZAMAWIAJĄCYM reprezentowanym przez: Dyrektora SP ZOZ w Pisz - mgr inż. Marka Skarzyńskiego, a wyłonioną w drodze przetargu nieograniczonego firmą - adres....., NIP, REGON zwaną dalej WYKONAWCĄ reprezentowaną przez.....

Umowa w sprawie zamówienia publicznego zostaje zawarta w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U z 2019 r., poz. 1843), znak **P/15/2020**

§1. Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy są sukcesywne **dostawy produktów leczniczych oraz materiałów medycznych i środków diagnostycznych do Apteki Szpitalnej** na potrzeby SP ZOZ Szpitala Powiatowego w Pisz; P/15/2020 w ilościach i asortymencie szczegółowo określonych w załączniku nr 2 do SIWZ, zgodnie z ofertą z dniar., która stanowi integralną część umowy.
2. Wykonawca dostarczy towar do Apteki Szpitalnej zamawiającego przy ul. Wł. Klementowskiego 8 w Pisz.
3. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania oferowanych produktów będących przedmiotem niniejszej umowy dobrej jakości, kompletnych, spełniających warunki

określone w opisie przedmiotu zamówienia oraz posiadających aktualne dowody dopuszczenia do obrotu na rynku krajowym – jeśli dotyczy.

4. Każdy pojedynczy egzemplarz dostarczanych wyrobów będzie zaopatrzony w etykietę handlową, sporządzoną w języku polskim.
5. Na każdym egzemplarzu, a także na opakowaniu zbiorczym przedmiotu zamówienia będzie podany nr serii i data ważności, przy czym termin ważności **nie może być krótszy niż 12 miesięcy** od daty dostawy do miejsca, z którego zostało złożone zamówienie, zgodnie z §1 pkt. 2.
6. Niedotrzymanie warunku ust. 5 uprawnia Zamawiającego do nie przyjęcia danej partii produktów stanowiącej przedmiot umowy, a Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia produktów z wymaganym terminem ważności na swój koszt. W takiej sytuacji przepisy § 8 stosuje się odpowiednio.
7. W wyjątkowych przypadkach, dla ratowania życia, Wykonawca zobowiązuje się dokonywać dostawy w przeciągu 24 godzin na hasło „ **NA CITO**”.

§2. Warunki realizacji umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres **24 miesięcy** z mocą obowiązującą **od..... do**, bądź też do czasu zrealizowania przedmiotu umowy w pełnym zakresie, jeżeli realizacja umowy nastąpi wcześniej aniżeli upływ terminu obowiązywania umowy.
2. Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą sukcesywnie, partiami w zależności od bieżących potrzeb Zamawiającego na koszt Wykonawcy.
3. Zamawiający będzie składał Wykonawcy pisemne zamówienie na dostarczenie określonej ilości i rodzaju asortymentu za pośrednictwem faksu lub drogą mailową , które powinno zawierać co najmniej:
 - 1) określenie rodzaju i ilości zamawianych produktów,
 - 2) podpis osoby upoważnionej do składania zamówień.
4. Zamawiana partia produktów stanowiąca przedmiot umowy będzie **dostarczana przez Wykonawcę, w ciągu 3 dni roboczych** od dnia złożenia zamówienia w godz. 8.00-14:30, środkiem transportu Wykonawcy lub za pośrednictwem firmy kurierskiej (zgodnie z warunkami przechowywania produktów określonymi przez producenta) na jego koszt. Przez dni robocze należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
5. Zamawiający upoważnia, do kontaktów z Wykonawcą w sprawach realizacji umowy
6. Zamawiający wyznacza osobę odpowiedzialną za nadzór i realizację umowy

7. Wykonawca upoważnia, do kontaktów z Zamawiającym w sprawach realizacji umowy
8. Zamawiający oświadcza, iż osoba wymieniona w ust. 5 upoważniona jest wyłącznie do składania zamówień w zakresie określonym niniejszą umową. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów w zakresie przekraczającym niniejszą umowę, Wykonawcy nie przysługuje jakiegokolwiek wynagrodzenie z tego tytułu. Ponadto Zamawiający dokona zwrotu dostarczonych produktów na koszt i ryzyko Wykonawcy.
9. Postanowienia ust. 8 nie naruszają możliwości dokonania zmian postanowień umowy na podstawie art. 144 ust. 1 pkt 6 ustawy prawo zamówień publicznych. Zmiana taka może nastąpić wyłącznie w formie pisemnego aneksu.
10. Zamawiający oświadcza, że posiada odpowiednie warunki techniczne do odbioru i przechowywania zamówionego przedmiotu umowy.
11. Przy odbiorze osoba upoważniona przez Zamawiającego kwituje odbiór opakowań zbiorczych.
12. Potwierdzeniem wykonania dostawy będzie faktura VAT wystawiona przez Wykonawcę na zamówioną ilość i rodzaj przedmiotu niniejszej umowy, podpisywany każdorazowo przez osobę upoważnioną ze strony Zamawiającego.
13. Koszty dostarczenia przedmiotu umowy obciążają Wykonawcę. Do czasu dostarczenia przedmiotu umowy ryzyko wszelkich niebezpieczeństw związanych z jego ewentualnym uszkodzeniem lub utratą ponosi Wykonawca.
14. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w umówionym terminie dostawy, zgodnie z § 2 ust. 4, Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu zastępczego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy **z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.** Koszty zakupu zastępczego pokrywa Wykonawca, tj. różnicę pomiędzy ceną ofertową niedostarczonego przedmiotu umowy a ceną zakupu zastępczego. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że nie będzie kwestionował kosztów wykonania zakupu zastępczego. Określona w niniejszym ustępie różnica potrącona zostanie z przysługującego Wykonawcy wynagrodzenia.
15. W przypadku dokonania przez Zamawiającego zakupu zastępczego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.

16. Postanowienia ust. 14 stosuje się odpowiednio w przypadku, gdy Wykonawca poinformuje Zamawiającego o braku możliwości realizacji dostawy.

§3. Wykorzystanie umowy

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmniejszenia ilości zamawianego towaru, w zależności od aktualnych potrzeb.
2. Szacunkowe ilości określone w załączniku do umowy mogą ulec zmniejszeniu bądź zmianie pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentu w ramach umowy w zależności od bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego.
3. Zważywszy, że znana jest stronom specyfika działalności Zamawiającego, który jest zobowiązany do zapewnienia świadczeń medycznych w zakresie wynikającym z potrzeb pacjentów, których uprawnienia są zagwarantowane Konstytucją i obowiązującymi ustawami i jako publiczny ZOZ nie może zaprzestać w tym zakresie działalności ani narazić się na przerwanie ciągłości dostaw.
4. Zważywszy, że Zamawiający w celu prawidłowego określenia poziomu zamówienia, obciążonego jak najmniejszym błędem porównał wielkości przedmiotowego zamówienia do analogicznych kontraktów i wyników ich realizacji z poprzedniego roku przyjmując jako punkt wyjścia zbliżoną sytuację w okresie realizacji obecnej umowy, strony z uwzględnieniem art. 353 k.c. zgodnie postanawiają zawrzeć przedmiotową umowę na warunkach w niej określonych.
5. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie z tytułu niewykorzystania zakresu ilościowego umowy oraz niewykorzystania całej wartości umowy. Niewykorzystanie przez Zamawiającego umowy nie wymaga podania przyczyn oraz nie powoduje powstania zobowiązań odszkodowawczych z tego tytułu.

§4. Oświadczenie Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, iż posiada wszelkie uprawnienia niezbędne do realizacji niniejszej umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że posiada odpowiednie środki i warunki techniczne potrzebne do realizacji umowy.
3. Wykonawca nie może bez zgody Zamawiającego powierzyć wykonania niniejszej umowy osobie trzeciej.

§5. Wynagrodzenie Wykonawcy

1. Za wykonanie niniejszej umowy **Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie ogółem** w wysokości **brutto** (słownie:) w tym należny podatek VAT i uwzględnia wszystkie czynniki cenotwórcze określone w SIWZ, w tym w szczególności: koszty

opakowania, załadunku, ubezpieczenie na czas transportu, transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego wraz z rozładunkiem.

2. Określone w ust. 1 wynagrodzenie dotyczy zadania nr:

1) Wynagrodzenie za część (pakiet) nr przedmiotu umowy:

- netto – zł (słownie:złotych)

- **brutto – zł (słownie: złotych)** zgodnie z przyjętą ofertą na zadanie nr i formularzem ofertowo-cenowym stanowiącymi integralną część niniejszej umowy (załącznik nr 1 do umowy).

3. Wykonawca wraz z dostarczonym przedmiotem umowy będącym realizacją całego zamówienia przekaże Zamawiającemu fakturę VAT za tę dostawę.

4. Potwierdzeniem wykonania dostawy będzie podpisana przez upoważnioną osobę ze strony Zamawiającego faktura VAT. Brak podpisu osoby upoważnionej ze strony Zamawiającego na wystawionej fakturze oznacza niewłaściwą realizację zamówienia i konieczność wystawienia przez Wykonawcę faktury korygującej w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze.

5. Za prawidłowo wystawioną fakturę uważa się dokument zawierający, obok wymagań określonych przepisami prawa podatkowego, następujące informacje: ilości opakowań zbiorczych, datę ważności produktów, numer serii zgodnie z dostarczonym towarem oraz wyspecyfikowany cały asortyment zawarty w opakowaniach zbiorczych z podaniem ilości każdego asortymentu, dawkę (jeśli dotyczy), postać (jeśli dotyczy), cenę, wartość, datę ważności oraz termin płatności.

6. W przypadku braku na fakturze którejkolwiek z informacji określonych w § 5 ust. 4 termin płatności za dostawę ulega przesunięciu i liczy się od dnia prawidłowo wystawionej faktury uzupełnionej o brakujące elementy.

7. Wykonawca wystawi fakturę VAT z terminem płatności ... dni licząc od daty prawidłowo wystawionej faktury.

8. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć faktury w formie papierowej lub elektronicznie (w formacie XML, PDF) na adres: apteka@szpitalpisz.pl.

9. Niedotrzymanie tego warunku uprawnia zamawiającego do nieprzyjęcia dostawy danej partii przedmiotu umowy.

10. Zamawiający dopuszcza składanie ustrukturyzowanych faktur drogą elektroniczną zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Wykonawcy uprawnieni są do składania faktur za

pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania na stronie:
<https://efaktura.gov.pl...> (PEF)

§6. Warunki rozliczeń

1. Zapłata za dostarczone produkty nastąpi na podstawie wystawionej faktury przelewem na konto Wykonawcy wskazane na fakturze w terminie ... **dni** od dnia wystawienia przez Wykonawcę, z zastrzeżeniem ust. 2.
2. W przypadku złożenia przez Zamawiającego reklamacji, o której mowa w §7, termin płatności faktury określonej w ust. 1, liczony jest od daty ponownego dostarczenia przedmiotu umowy wolnego od wad bądź też od daty wystawienia faktury korygującej.
3. Za datę zapłaty strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenieść przysługującej wierzytelności pieniężnej wynikającej z niniejszej umowy, jak również należności ubocznych tejże wierzytelności na rzecz osoby trzeciej.
5. W przypadku zwłoki w terminie płatności Wykonawca może dochodzić jedynie odsetek ustawowych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

§7. Warunki reklamacji

1. Zamawiający po odbiorze opakowań zbiorczych, sprawdza dostarczony przedmiot umowy i jego zgodność z zamówionym asortymentem, ocenia czy dostawa jest zgodna pod względem ilościowym i jakościowym ze złożonym zamówieniem.
2. W razie stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający składa pisemną reklamację i żąda ponownego dostarczenia przedmiotu umowy w określonej części lub asortymencie, wstrzymując jednocześnie zapłatę faktury z zakwestionowanym przedmiotem umowy, do czasu zrealizowania reklamacji, bądź też żąda dokonania korekty faktury.
3. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji reklamacji w ciągu 5 dni roboczych, licząc od chwili przekazania informacji o reklamacji, w sposób umożliwiający Wykonawcy zapoznanie się z jej treścią.

§8. Kary umowne

1. Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach:

- 1) za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionej partii przedmiotu umowy – 1 % wartości brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem,
 - 2) w przypadku braku możliwości dostarczenia towaru z winy Wykonawcy – w wysokości 5 % wartości brutto nie dostarczonego przedmiotu umowy,
 - 3) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca – 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 4) za zwłokę w usunięciu wad jakościowych stwierdzonych przy odbiorze lub ujawnionych braków ilościowych, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem za każdy dzień zwłoki, w stosunku do terminu określonego w § 7 ust. 3.
2. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty **z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.**
3. Postanowienia ust. 1 nie wyłączają możliwości dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych, jeżeli wartość powstałej szkody przekroczy wysokość kar umownych.
4. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie ewentualnych kar umownych z należnego mu wynagrodzenia.

§9. Warunki odstąpienia od umowy

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
3. Umowa może zostać rozwiązana przez Zamawiającego bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli:
 - 1) Wykonawca swoje prawa i obowiązki przeniósł na osobę trzecią, nie uzyskawszy na to pisemnej zgody Zamawiającego;

- 2) Wykonawca narusza inne istotne postanowienia umowy, w tym w szczególności:
- a) Wykonawca nie dostarczył Zamawiającemu (na żądanie) aktualnego dowodu dopuszczenia do obrotu na terenie RP produktów medycznych będących przedmiotem niniejszej umowy,
 - b) wystąpi dostarczenie towaru z brakami ilościowymi i niezupełnienie dostawy w terminie określonym w § 7 ust.3,
 - c) Wykonawca uchyła się od przyjęcia zamówienia w sposób przewidziany niniejszą umową,
 - d) Wykonawca co najmniej dwukrotnie nie zrealizował zamówień w terminie ustalonym niniejszą umową, co uniemożliwiło lub utrudniło Zamawiającemu wykonanie czynności, do których został powołany a w szczególności zagroziło zdrowiu lub życiu pacjentów.
 - e) nastąpiła utrata przez Wykonawcę koniecznych uprawnień do realizacji dostaw na rzecz Zamawiającego,
4. Zamawiający zastrzega sobie - w okresie obowiązywania umowy - prawo do odstąpienia od umowy w przypadku, gdy Wykonawca narusza warunki umowy i nie usunie tego naruszenia pomimo wcześniejszego wezwania w terminie wyznaczonym nie krótszym niż 7 dni. Umowne prawo odstąpienia Zamawiający zrealizuje w formie pisemnej z podaniem uzasadnienia w terminie 14 dni licząc od dnia powzięcia wiadomości o okoliczności stanowiącej podstawę odstąpienia od umowy.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo wypowiedzenia umowy w części – w trakcie jej realizacji w odniesieniu do pozycji asortymentowych, których zastosowanie będzie wykluczone lub ograniczone ze względów medycznych.
6. Przed rozwiązaniem umowy w całości lub części Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.

§10.Podwykonawstwo

Strony ustalają, że przedmiot umowy będzie wykonany:

- 1. siłami własnymi,
- 2. z udziałem podwykonawców, w następującym zakresie:(jeśli dotyczy)

§11. Istotne zmiany umowy

- 1. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem ust. 2 pkt 2 lit. a).

2. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w zakresie:

1) Przedmiotu umowy w następujących przypadkach:

- a) braku produktów stanowiących przedmiot umowy, na rynku z przyczyn niezależnych od Wykonawcy (np. wycofanie z rynku, zaprzestanie produkcji) – istnieje możliwość zastąpienia produktem o tym samym zastosowaniu, równoważnym – po cenie nie wyższej niż określona w niniejszej umowie;
- b) zmiany nazwy produktu, producenta dostarczanego przedmiotu umowy, numeru katalogowego przedmiotu umowy, wielkości opakowania dostarczanego przedmiotu umowy, jeśli z przyczyn niezależnych od Wykonawcy nie jest możliwe dostarczenie przedmiotu umowy wskazanego w ofercie, przy niezmienionym produkcie,
- c) zmiany w części dotyczącej sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia w zakresie określonym, po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego,
- d) zmiany ilości sztuk w opakowaniu – przeliczenie ilości sztuk na odpowiednią ilość opakowań za zgodą Zamawiającego,
- e) pojawienia się w asortymencie Wykonawcy tańszych zamienników będących odpowiednikami przedmiotu umowy nabywanych w ramach niniejszej umowy,
- f) zmiany w części dotyczącej dawki dostarczanych produktów, jeśli z przyczyn niezależnych od Wykonawcy nie jest możliwe dostarczenie produktu, wskazanego w ofercie, a możliwe jest zastosowanie zamiennika produktu, przy zastrzeżeniu braku możliwości podwyższenia ceny
- g) zmiany producenta, nazwy handlowej lub numeru katalogowego produktu leczniczego – przy zachowaniu jego właściwości farmaceutyczno medycznych,
- h) określonym w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.
- i) okres obowiązywania umowy może być zmieniony wyłącznie w formie aneksu
- j) konieczność wprowadzenia zmian wyniknie z okoliczności obiektywnych, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, niezależnych od woli stron, bez względu na to czy ich skutki są korzystne dla zamawiającego,
- k) strony umowy uznają zasadność wprowadzenia zmian do umowy, a zmiany te nie wywołają niekorzystnych skutków dla zamawiającego i nie spowodują zmiany oferowanych warunków realizacji zamówienia będących podstawą oceny ofert
- l) zmiany formy organizacyjno - prawnej strony umowy na zasadach określonych w Kodeksie Cywilnym.

2) Należnego wynagrodzenia Wykonawcy w przypadkach:

- a) zmiany ustawowej stawki podatku od towarów i usług VAT; zmiana będzie dotyczyła wynagrodzenia za części umowy jeszcze niezrealizowane, co do których Wykonawca nie pozostaje w zwłoce. W takim przypadku zmianie ulegną ceny brutto, ceny netto pozostaną bez zmian. Zmiana nastąpi automatycznie, nie wymaga formy aneksu,
 - b) obniżenia ceny przedmiotu niniejszej umowy przez Wykonawcę, np. w przypadku obniżenia cen urzędowych. Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy przedmiot umowy oferowany jest po cenie niższej niż cena urzędowa,
 - c) zmiany urzędowej ceny zbytu produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej,
 - d) zmiany urzędowej ceny zbytu powiększonej o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku, gdy Wykonawca jest podmiotem innym niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 poz. 2211 ze zm.) – zmiany urzędowej ceny zbytu, jeżeli w wyniku tych zmian ceny zawarte w umowie przewyższać będą ceny ustalone, zgodnie z zasadami określonymi w art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji produktów, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 1844 ze zm.),
 - e) obniżenia urzędowej marży hurtowej,
 - f) ustanowienia dla produktu leczniczego ceny urzędowej.
- 3) Zmiana umowy dokonana z naruszeniem ust. 1 i 2 podlega unieważnieniu.
- 4) Okoliczności mogące stanowić podstawę zmiany umowy powinny być uzasadnione. Zmiany te nie mogą skutkować wzrostem cen brutto przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem wyjątków opisanych w umowie.
- 5) W przypadku zaistnienia w okresie obowiązywania umowy zmian, o których mowa w ust. 2 pkt 2 niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany jest do stosowania cen wynikających z dokonanych zmian zgodnie z ustawą z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji produktu, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1844 ze zm.). Powyższe zmiany obowiązują z mocy prawa bez konieczności zawarcia aneksu do umowy.

§ 12. Zakaz cesji

Zamawiający zastrzega sobie, że przeniesienie wierzytelności wynikających z realizacji umowy wymaga jego pisemnej zgody pod rygorem nieważności.

§ 13. Siła wyższa

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające

z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).

2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

§ 14. Postanowienia końcowe

1. Spory powstałe na tle realizacji niniejszej umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
2. W przypadku podmiotów zagranicznych obowiązuje prawo polskie.
3. W sprawach nieuregulowanych w umowie zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach z czego dwa egzemplarze otrzymuje Zamawiający i jeden egzemplarz otrzymuje Wykonawca.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY